



L Number	Hits	Search Text	DB	Time stamp
1	74	cd38 and diabetes	USPAT; US-PGPUB;	2002/11/25 12:46
2	6	cd38 same (diabetes or IDDM or NIDDM)	DERWENT USPAT; US-PGPUB;	2002/11/25 12:47
			DERWENT	

- L5 ANSWER 6 OF 6 CAPLUS COPYRIGHT 2002 ACS
- AN 1999:505126 CAPLUS
- DN 132:106373
- TI CD 38 mutations in non-insulin-dependent diabetes mellitus
- AU Yagi, Kazuo; Shimada, Fumio; Mimura, Masahiro; Hashimoto, Naotaka; Suzuki, Yoshifumi; Tokuyama, Yoshiharu; Nata, Koji; Tohgo, Akira; Ikehata, Fumiko; Takasawa, Shin; Okamoto, Hiroshi; Makino, Hideichi; Saito, Yasushi; Kanatsuka, Azuma
- CS School of Medicine, Chiba University, Chiba-shi, Chuo-ku, Inohana, 260-8670, Japan
- SO Bunshi Tonyobyogaku (1998), 9, 15-18 CODEN: BTONEL
- PB Igaku Tosho Shuppan K.K.
- DT Journal
- LA Japanese
- AB Polymorphism was obsd. in the exon 3 and 4 of CD38
 gene from peripheral leukocytes; the corresponding point mutation
 of exon 3 show R 140 W missense mutation and that of exon 4
 showed silent mutation at I 168. The allele frequency of R 140
 W missense mutation was different between NTDDM and
 nondiabetic controls. Glut 2 gene mutation was also obsd. in a
 family with the CD38 gene mutation, indicating the
 involvement of CD38 gene and other genes in pathogenesis of
 NTDDM.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000—316578

(P2000-316578A)

(43)公開日 平成12年11月21日(2000.11.21)

(51) Int.Cl.7	識別記号	ΡI	テーマコード(参考)
C12N 15/09		C 1 2 N 15/00	A 4B024
C 1 2 Q 1/68		C 1 2 Q 1/68	Z 4B063

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 19 頁)

(21)出願番号	特願平11-131955	(71)出願人 591083336		
		株式会社ピー・エム・エル		
(22)出顧日	平成11年5月12日(1999.5.12)	東京都渋谷区千駄ヶ谷 5 丁目21番 3 号		
		(71)出願人 599065200		
		金塚東		
		千葉県千葉市若葉区千城台北4-6-6		
		(71)出願人 599047790		
		岡本 宏		
		宮城県仙台市青業区角五郎2丁目-15-3		
		205		
		(74)代理人 100103160		
		弁理士 志村 光春		
		最終質に続く		

(54) 【発明の名称】 糖尿病発症危険因子の検出方法

(57)【要約】

【課題】1)個体が、現に罹患している糖尿病の病型を知り、2)たとえ個体が健常人であっても、将来、糖尿病を発症する素因を有しているか否か、さらには、罹患するとしたら、いずれの病型の糖尿病であるか等を予見することを可能にする危険遺伝子を見出し、その危険遺伝子を利用して、糖尿病発症危険因子の検出手段を提供すること。

【解決手段】もともとは、ヒトリンパ球表面マーカーの一つとして同定されていたタンパク質である、CD38タンパク質をコードする遺伝子を、上記の危険遺伝子として、その遺伝子の変異を検出することにより、被検者における糖尿病発症危険因子を検出する、糖尿病発症危険因子の検出方法を提供することにより、上記の課題を解決し得ることを見出した。

11/25/2002, EAST Version: 1.03.0007

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】CD38遺伝子の遺伝子変異を検出するこ とにより、被検者における糖尿病発症危険因子を検出す る、糖尿病発症危険因子の検出方法。

【請求項2】遺伝子変異が認められる部位が、CD38 遺伝子によってコードされるCD38タンパク質の14 0番目のアルギニンをコードする部位、同264番目の セリンをコードする部位及びイントロン7の-28番目 のグアニンから選ばれる1種又は2種以上である、請求 項1記載の糖尿病発症危険因子の検出方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、疾病の検出方法に 関する技術分野の発明である。より具体的には、本発明 は、被検者における糖尿病発症危険因子を検出する方法 に関する発明である。

[0002]

【従来の技術】今日、世界中で少なくとも3000万人 の糖尿病患者がおり、現在、急速な人口の高齢化に伴 い、その患者数は増加している。そして、今後、さらな 20 る患者数増が確実視されている。この傾向は、日本にお いても例外ではなく、現在、約600万人が糖尿病に罹 患しており、その数は、数年後には、1000万人に達 するであろうと考えられている。

【0003】糖尿病は、生体、とりわけ細胞にとっての 栄養源であるグルコースが細胞内に取り込まれず、この 取り込まれないで血中に滞留しているグルコースが、高 血糖状態を惹き起こし、その結果として、尿中にグルコ ースが排泄される疾患である。

【 0 0 0 4 】 この糖尿病には、インスリン依存性糖尿病 30 (I D D M : I 型糖尿病) 、インスリン非依存性糖尿病 (NIDDM:II型糖尿病)及びその他の糖尿病(二次 性糖尿病、膵炎等の特定の疾患に伴って発症する糖尿 病)に大別される。

【0005】インスリン依存性糖尿病(IDDM:I型 糖尿病)は、比較的若年期に発症し、その発症が急激で あり、血中代謝産物としてケトン体が蓄積し、インスリ ン投与による治療を継続しなければ、生命の維持も危ぶ まれる重症の糖尿病である。

【0006】これに対し、インスリン非依存性糖尿病 (NIDDM: II型糖尿病)は、成年期以降に発症する ことが多く、その病状も耐糖能異常(IGT)状態から 徐々に進行し、比較的緩慢であることが多く、治療上、 必ずしもインスリンを必要としない糖尿病である。

【0007】以上のように、糖尿病には大きく2つの病 態が存在し、その病状に対する治療方法も、各々異な る。1997年に、American Diabete s Association (ADA) は、新しい糖尿 病の分類と診断基準を発表した。日本でも、同様に、糖

新しい分類では、糖尿病の成因と病態を組み合わせるこ とを基本としている。病態は、概ね前述した通りであ り、今後は、糖尿病の診断と分類上、糖尿病の成因を明 らかにすることがますます重要になってくる。そして、 この新しい分類で、最も注目すべきことは、第3のカテ ゴリーである「他の特殊な病型」の中に、遺伝子異常に よる糖尿病が組み込まれたことである。

【0008】糖尿病発症遺伝子として、現在までに、イ ンスリン、インスリン受容体、グルコキナーゼ (MOD 10 Y2), $HNF-4\alpha$ (MODY1), $HNF-1\alpha$ (MODY3)、ミトコンドリアの遺伝子異常等等が知 られている。しかし、これらのいずれの遺伝子異常も、 その頻度は低い。すなわち、これらの遺伝子異常の中で は、比較的高頻度であるミトコンドリア遺伝子の324 3番目の塩基であるアデニンからグアニンへの変異で、 NIDDMの1%未満、他の部位の変異を含めたミトコ ンドリア遺伝子の異常全体でも2%程度の頻度と考えら れている。従って、前述した遺伝子変異は、膨大な数の 糖尿病患者のごく一部について説明し得るだけであるこ とは否めない。また、糖尿病は、単一の遺伝子異常を持 つだけで発症するのではなく、複数の遺伝子の異常や環 境要因が加わり発症するという考え方が一般的である。 【0009】このような観点から、糖尿病の発症にかか わる原因遺伝子、あるいは発症危険因子を探索し、見出 すことは、糖尿病を診断することばかりではなく、早期 に発症する可能性の高い個体を選別し、発症を遅延させ ることが可能であり、ひいては、その発症メカニズムを 解明する糸口となり、さらに、より適切な糖尿病の治療 法を見出す助けとなる。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明が解決しようと する課題は、1)個体が、現に罹患している糖尿病の病 型を知り、2)たとえ個体が健常人であっても、将来、 糖尿病を発症する素因を有しているか否か、さらには、 罹患するとしたら、いずれの病型の糖尿病であるか等 〔以上1)2)を、本発明においては、「糖尿病発症危 険因子」ともいう〕を予見することを可能にする危険遺 伝子を見出し、その危険遺伝子を利用して、糖尿病発症 危険因子の検出手段を提供することにある。

40 [0011]

【課題を解決するための手段】本発明者は、この課題の 解決に向けて、その解析により、糖尿病発症危険因子を 検出可能な危険遺伝子の検索を行った。その結果、膵臓 のランゲルハンス島β細胞において、グルコース刺激に よるインスリン分泌を促すセカンドメッセンジャーであ る、サイクリックADPリボース(cADPR)の産生 及び水解酵素であるCD38をコードする遺伝子(以 下、CD38遺伝子ともいう)の異常が、糖尿病の発症 を誘因することを見出し、この遺伝子こそが、これを用 尿病の概念、分類、診断基準が検討されているが、この 50 いることにより、糖尿病発症危険因子を検出することが 10

3

可能な危険遺伝子であることを見出して、本発明を完成 した。

【0012】すなわち、本発明は、CD38遺伝子における遺伝子の異常を検出することにより、個体における糖尿病発症の遺伝的な素因(危険因子)を検出する方法(以下、本発明検出方法という)を提供する。

【0013】CD38遺伝子がコードするCD38タンパク質は、もともとは、ヒトリンパ球表面マーカーの一つとして同定されていたタンパク質である。そして、このCD38タンパク質と生体における糖代謝との間に、実に深い関係が認められることは、本発明者でもある、岡本及び高澤らの長年の研究により見出されたものである。

【0014】以下、本発明の実施の形態の説明に先立ち、本発明の主要な要素でもある、CD38遺伝子ないしCD38タンパク質の、生体における糖(グルコース)代謝との関係について説明する。

【0015】グルコースは、膵ランゲルハンス島 β 細胞におけるインスリンの分泌において、最も重要な刺激物質である。インスリンの分泌においては、グルコース刺激により、細胞内の Ca^2 +濃度が上昇し、これが引き金になってインスリンの分泌がなされるものと考えられている。この細胞内の Ca^2 +濃度の上昇は、細胞外からの Ca^2 +の流入と、細胞内プールからの Ca^2 +の動員によりもたらされる。細胞外からの流入については、Ashcroftらの「ATP感受性K+ チャンネル学説」による説明が広くなされており、この分子機構についても、稲垣、清野らにより、詳細な説明が既になされている(生化学、69:1067-1080,1997)。

【 O O 1 6 】 一方、細胞内プールからのC a 2+の動員に 30 ついては、ヒトインスリン産生細胞を用いた実験から、細胞内のC a 2+濃度の上昇に関して、細胞外からの流入と同時か、それよりも早期に関与していることが指摘されている(Rojas E, et al., Endocrinology, 134;1771-1781,1994)。また、イノシトール1,4,5三リン酸(IP3)が、多くの細胞で、C a 2+動員のセカンドメッセンジャーとして機能していることが報告されている。インスリン産生細胞においても、C a 2+動員のセカンドメッセンジャーとして、IP3が重要な役割を果たしていることが示唆されていた。 40

【 O O 1 7 】 本発明者である岡本らは、ストレプトゾトシン等のインスリン産生β細胞障害物質によって、D N A 損傷が惹き起こされ、その結果、p o 1 y (ADP-ribose)合成酵素が活性化され、細胞内のN AD *が枯渇すると、β細胞のインスリン産生機能が低下し、p o 1 y (ADP-ribose)合成酵素阻害物質によって、細胞内のN AD * 濃度の低下を阻止すると、β細胞のインスリン産生機能が維持されることから、この細胞のインスリン産生機能の維持に、同細胞内のN A D * 量の維持が必須であることを明らかにしてい 50

る(Yamamoto H, et al., Nature, 294: 284-286, 1981; Ok amoto H, et al., 1990, in Molecular Biologyof the Is lets of Langerhans, Okamoto H, ed, pp. 209-231, Cambridge University Press, Cambridge; Okamoto H, et a l., Biochimie, 77: 356-363, 1995)。このような背景から、本発明者である岡本及び高澤らにより、グルコースによるインスリン分泌における機構において、インスリン産生細胞の機能の発現に、NAD+から作られるcADPRが機能している可能性が示唆された。

4

【0018】すなわち、ラット膵ランゲルハンス島から 調製したミクロソームにおける、Fluo3を用いた、Ca 2+の放出に着目した実験においては、cADPRは、ラ ンゲルハンス島のミクロソームから、Ca2+の放出を惹 き起こし、連続的な添加により、C a 2+放出応答のatte nuation が確認され、一方、このランゲルハンス島のミ クロソームからの IP® の添加による Ca2+の放出は起 こらないことから、c ADPRによるランゲルハンス島 のミクローソームからのCa2+の放出は、IP3 による C a 2+ 放出とは異なることが、本発明者である高澤及び 岡本らにより示された (Takasawa S, et al., Science, 2 59:370-373,1993)、また、cADPRに対する抗体を 用いたラジオイムノアッセイによる実験により、グルコ ース刺激によるインスリン産生細胞の c A D P R 量が増 加することも、高澤及び岡本らにより示されたことから (Takasawa S, et al., J Biol Chem, 273:2497-2500, 19 98)、インスリン産生細胞におけるグルコース刺激によ り生じるCa2+の動員は、主に、cADPRによると考 えられている。

【0019】さらに、高澤及び岡本らは、CD38タン パク質は、NAD+を基質にするとcADPRを生成す るADP-ribosyl cyclase 活性を示し、cADPRを 基質にすると、ADPRを生成するcADPR水解酵素 活性を示すことを示した(Takasawa S, et al.,J Biol Chem, 268: 26052-26054,1993)。このcADPR水解反 応は、2~8mMのATPによって、濃度依存的に抑制さ れ、NAD*を基質にすると、ATP濃度に依存してc ADPRの生成量が増加することが認められている。こ のATPによるcADPR水解酵素の活性を抑制する分 子機構は、CD38タンパク質のcADPR結合部位で ある、Lys-129に、ミリモル単位の濃度のATP 40 がcADPRと競合することによるものであることが、 Tohgo及び高澤らにより示されている(Tohgo A,Ta kasawa S, et al., J Biol Chem, 272:3879-3882, 1997) . 実際に、インスリン産生細胞のATP濃度は、グルコー スの刺激により、2~8mMの範囲で変化することが報告 されており、インスリン産生細胞にCD38タンパク質 が存在すれば、cADPRの量の変化は、ATPによる CD38タンパク質のcADPR分解活性の抑制という 機構で説明されている。

0 【0020】また、高澤及び岡本らは、加藤らと共に、

膵ランゲルハンス島β細胞に、CD38タンパク質を過剰発現するトランスジェニックマウスにおいては、グルコースに応答するインスリン分泌が、対照のマウスに比して有意に亢進していることを示した(J.Biol.Chem.270,30045-30050,1995)。

【0021】上述したように、インスリン産生細胞において、グルコースの刺激により生じたATPによって、CD38タンパク質のcADPR分解活性が抑制され、この結果、cADPR量が上昇し、細胞内のCa²⁺プールであるミクロソームから、Ca²⁺が動員されて、イン 10 スリン分泌が起こるものと考えられている。

【0022】さらに、岡本及び高澤らが、cADPRに よるC a²⁺放出機構について、cADPRによるC a²⁺ 放出がリアノジンによるCa2+放出とcross-desensitiz ation が認められることを明らかにしたことから、小胞 体のリアノジン受容体(タイプ2)を介すると考えられ ている。そして、膵ランゲルハンス β 細胞では、 Ca^{2+} /カルモジュリン(CaM)依存性リン酸化酵素IIが、 CADPR感受性のCa2+放出チャンネルである、小胞 体リアノジン型C a2+放出チャンネルをリン酸化し、こ れにより c A D P R による C a 2+ 放出の感受性が増大 し、グルコース刺激により増大したリアノジン型 С а 2+ チャンネルから、Ca2+放出を惹き起こしてインスリン 分泌が起こることを、高澤及び岡本らは明らかにした (J.Biol.Chem.270,30257-30260,1995)。さらに、高澤 及び岡本らは、正常マウスでは、主に、cADPRによ るCa2+放出が認められるが、ob/ob マウスでは、IP 3 によるC a²⁺の放出が優位に起こることを明らかにし た (Takasawa S, et al., J Biol Chem, 273:2497-2500.1 998)。さらに、poly(ADP-ribose)ポ 30 リメラーゼ (PARP) を、ジーンターゲッティングに より欠損したマウスにおいて、ストレプトゾトシンによ る糖尿病の発症に対して抵抗性を示すことが報告されて いることから、インスリン産生における、細胞内のNA D+ の枯渇や消費が、糖尿病を惹き起こすことも示唆さ れている (Burkart V, et al., Nature Med, 5:314-319, 1 999)。すなわち、NAD+ を基質とするcADPRの産 生、細胞内Ca2+の動員、インスリン分泌の過程が、イ ンスリン産生細胞において重要であり、この過程にCD 38遺伝子ないしCD38タンパク質が、非常に深く係 わっていることを、本発明者でもある、岡本及び高澤ら は、明らかにしている。 ただし、CD38遺伝子が、 糖尿病の発症と深く関連しているからといって、このC D38遺伝子の遺伝子異常を、糖尿病発症危険因子の検 出に用い得るという知見は、すでに報告されている糖尿 病に関連する遺伝子の異常が、糖尿病発症危険因子の検 出マーカーとして、臨床現場においては必ずしも有用で ないことからも、極めて驚くべきことであった。

【0023】具体的に、本発明検出方法において、利用され得ることが判明しているCD38遺伝子における遺 50

伝子異常部位の主なものとして、**②**CD38遺伝子によってコードされるCD38タンパク質の140番目のアルギニンをコードする部位、**②**同264番目のセリンをコードする部位及び**③**イントロン7の-28番目のグアニンが挙げられる(これらの遺伝子異常部位における変化は、各々が独立であって相互に連鎖はしていない)。なお、これらの遺伝子異常部位についての詳細は、後述の実施例において記載する。

[0024]

10 【発明の実施の形態】以下、発明の実施の形態について 説明する。上述したように、本発明は、糖尿病発症の危 険遺伝子であるCD38遺伝子における遺伝子異常を検 出することを前提とする、糖尿病発症危険因子の検出方 法である。

【0025】CD38遺伝子及びこれがコードするCD38タンパク質については、すでに解析がなされている[Nata K.et al.,Gene,186:285-292,1997:配列番号1(塩基配列とアミノ酸配列),配列番号2(アミノ酸配列)]。

20 【0026】このCD38遺伝子の遺伝子変異と、糖尿病発症危険因子との相関関係を具体的に解析することにより、本発明検出方法において利用し得る、CD38遺伝子の遺伝子変異を見出すことができる。すなわち、「糖尿病患者と健常人」、「インスリン依存性糖尿病とインスリン非依存性糖尿病」等の組み合わせにおいて、CD38遺伝子の変異部位と変異頻度、あるいはその変異により生ずるタンパク質の機能を解析することにより、所望する遺伝子変異を見出すことができる。かかる作業の実際については、後述する実施例において、具体的に記載する。

【0027】なお、本発明において、「遺伝子変異」とは、ヒト染色体における遺伝子の変異を意味するものであり、遺伝子の塩基配列が野生型(正常遺伝子の塩基配列)と異なる場合のことを意味するものである。また、遺伝子が、その塩基配列において、個体毎に異なる特異的な部位を保有している場合には、一般的にこれは、

「遺伝子多型」として表現され得るが、本発明においては、この「遺伝子多型」も「遺伝子変異」の範疇に含まれるものとする。「遺伝子変異」は、その遺伝子の変異頻度、そのmRNAの発現量、タンパク質発現量、あるいはタンパク質の機能等の多角的な解析により、同定される。平均して、数百塩基に1個程度、そのような「遺伝子変異」が存在すると考えられているが、遺伝子を直接的又は間接的に解析することにより、これを同定することが可能であり、また、その見出された遺伝子変異の家系における解析から、父方由来の染色体(アレル)と母方由来の染色体(アレル)とを判別することができる。

【0028】遺伝子変異部位における変化には、父方と 母方由来の遺伝子のいずれかが、遺伝子変異部位におい 7

て、塩基配列に置換が生じており、両者のアレルの遺伝子が、野生型の遺伝子の塩基配列と比較して、異なる塩基との置換が起こっている場合を「ホモ接合体」、同様に片方のアレルの塩基配列が野生型の塩基配列と比較して、異なる塩基との置換が起こっている場合を「ヘテロ接合体」として認めるものである。

【0029】本発明者は、後述するように、現在までに、CD38遺伝子において見出され、糖尿病発症危険因子と相関関係が認められる遺伝子異常部位として、②CD38遺伝子によってコードされるCD38タンパク質の140番目のアルギニンをコードする部位における遺伝子変異(例えば、エクソン3領域における制限酵素TspRIに対する感受性の有無として特定される)、②同264番目のセリンをコードする部位における遺伝子変異(例えば、エクソン7領域における制限酵素TaqIに対する感受性の有無として特定される)及び③イントロン7の-28番目のグアニンにおける遺伝子変異〔例えば、イントロン7領域(エクソン8領域)における制限酵素Tru9Iに対する感受性の有無として特定される〕、を見出している。

【0030】遺伝子異常部位における変化の検出方法と しては、通常公知の方法、例えば、サザンブロット法を 用いたRFLP法や、PCR-RFLP法、HET(het eroduplex analysis)法、DGGE法(denaturing gradi ent gel electrophoresis)法、DS(direct sequence) 法、CCM(chemical cleavage mismatch)法、CDI(c arbodiimid modification)法、さらにはPCR法を用い た一本鎖DNA高次構造多型解析法〔PCR-SSCP (single-stranded conformation polymorphism) 法、以 下、本明細書においてはSSCP法という〕、PCR/ GCーclamp法等を用いることができる〔例えば、バイ オマニュアルシリーズ1,遺伝子工学の基礎技術,山本 雅編, 羊土社(1993)等を参照のこと、特に、PCR /GC-clamp 法については、Myers,R.M.,Shefield, V., and Cox, D.R. (1988) in Genomic Analysis: A Pracli cal Approach.K.Davies,ed.IRL Press Limited,Oxford, pp.95-139 等を参照のこと〕が、簡便かつ正確に遺伝子 異常を特定し得るという点において、PCR/GC-c1 amp 法を選択することが好ましい。

【0031】なお、PCR/GC-clamp 法は、DGG E法(DNA変性剤の直線的な濃度勾配をつけたポリアクリルアミドゲルにおける、塩基置換を含む二本鎖DN A断片と含まない二本鎖DNA断片の、DNAを変性させるべきDNA変性剤濃度の相違に基づく移動度の差異を利用して、DNAの塩基置換を検出する方法)の変法であり、DGGE法における、「複数の塩基置換がある場合に、ポリアクリルアミドゲルにおいて、最後に融解するドメインの塩基置換を検出することができない」という欠点を、GC含量の高い領域(GC-clamp)を、塩基置換の検出対象であるDNA断片につなげることに

より克服した方法である〔Shefield,V.C. et al.(1989) Proc.Natl.Acad.Sci.USA 86:232-236等を参照のこ と〕。

【0032】よって、PCR/GC-clamp 法の基本的操作等は、DGGE法に準ずる〔PCR/GC-clamp 法と同様に、Myers,R.M.,Shefield,V.,and Cox,D.R. (1988)in Genomic Analysis:A Praclical Approach.K.Davies,ed.IRL Press Limited,Oxford,pp.95-139 等を参照のこと〕が、塩基置換検出の対象となるDNA断片に、GC-clamp を付加する工程が必要となる。

【0033】本発明検出方法における、CD38遺伝子の遺伝子異常部位における変化の検出の対象となるDNAの出所は、特に限定されるべきものではなく、被検者の体細胞であれば、特に限定されない。例えば、末梢血や白血球等の血液検体を、本発明において好適に選択することができる。

【0034】被検者の検体細胞から、公知の方法を用いてゲノムDNAを抽出し、このゲノムDNAにおいて、特定の遺伝子異常部位における変化(具体的には、特定の遺伝子異常部位における塩基の置換)を検出する。

【0035】そして、この検出作業の結果、特定の遺伝子の異常部位に変化が認められた場合、被検者の臨床症状を鑑みて、被検者の糖尿病発症危険因子を検出することができる。

【0036】すなわち、被検者が、既に糖尿病を罹患している場合においては、その糖尿病の主な原因を特定することが可能になる。さらに、その病態がインスリン非依存性糖尿病であるときには、これがインスリン依存性糖尿病へと移行する可能性を予測することが可能であ

り、その結果、病態に対応した治療あるいは予防的措置 を講ずることや、最適な治療方法の開発を行うことが可 能となる。

【0037】また、被検者が糖尿病を発症していない場合、あるいは異なる検査の結果、あるいは家族歴等からその危険群である場合には、特定の遺伝子異常部位の変化を、その被検者の遺伝的な糖尿病体質の根拠として用いて、適切な糖尿病発症の予防的措置(例えば、運動や食事の内容についての指導)を行うことによって、その被検者の糖尿病の発症を予防することも可能である。

【0038】

【実施例】以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが、この実施例により、本発明の技術的範囲を限定することを意味するものではない。

CD38遺伝子解析

対象

日本糖尿病学会の診断基準に基づいて、糖尿病と診断された240例を対象に、DGGE法によるCD38遺伝子の変異の解析を行った。

【0039】ゲノムDNAの抽出

50 健常人及び糖尿病患者のゲノムDNAは、抗凝固剤 E

DTA 3Kを含む真空採血管を用いて患者の末梢血を 採取した後、QlAamp Blood Kit(QI AGEN社)を用いて、ゲノムDNAを抽出した。 【0040】DGGE解析用PCRプライマーおよび泳

動条件の設定

ヒトCD38タンパク質 (ADP-ribosyl c yclase/cyclic ADP-ribose hydrolase) をコードする遺伝子の塩基配列 (配列番号1)は、DDBJ/EMBL/GenBan k $\vec{\tau}$ - ϕ V- λ ACCESSION D84278 \sim 10 5'-CGC CCG CCG CGC GC 84 (Nata, K., et al.,) より入手した。

【0041】CD38遺伝子の各エクソンを、PCR法 にて増幅するためのプライマー設定は、コンピューター ソフトGENETYX-MAC(ソフトウェアー開発 社)を用いて行った。また、設定したプライマーを用い て増幅した、PCR断片中の融解ドメインの融解特性 (ドメインの位置と融解温度など)の推定にはコンピュ ーターソフトMac Melt(日本バイオラッド社) を使用した。演算によって得られた融解特性より、GC クランプをどちらのプライマーに付加するかを決定し、 さらに、そのPCR断片の分析に適した変性剤の濃度範 囲を決定した。

【0042】ここに、CD38遺伝子の各エクソンの増 幅に用いたPCRプライマーの塩基配列を記載する。 エクソン1

5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCC GAT CTT CGC CCAGCC AA C CCC G-3'(Forward:配列番号3) 5'-ACC GGT GCG CCT TAG TC 30 G CCA-3'(Reverse:配列番号4) エクソン2

5'-TAG ACT GCA TGT TAG AC G AGA-3'(Forward:配列番号5) 5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCC GTT TGG ACC TATGAA TT G TTA CC-3' (Reverse:配列番号 6)

エクソン3

5'-GAC ATG CTA AAT TGA TC T CAG-3'(Forward:配列番号7) 5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCC GCA GCA GAA GTCACT CT G TTC-3'(Reverse:配列番号 8)

エクソン4

5'-CCA TTC TCC AGC CTC CG T CTT-3'(Forward:配列番号9)

5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCG CCC GCA AGC ACT GACTGA GT A ACG TC-3' (Reverse:配列番号 10)

10

エクソン5

5' -AAA CTG CTG GAG GAT GG T GAT T-3'(Forward:配列番号1 1)

G CCC GTCCCG CCG CCC CCG CCC GTT CAC TGT GATATT TG C AAC AGG-3'(Reverse:配列番号 12)

エクソン6

5'-GGT TGA TGT TTG GGG TT C TTT GT-3'

(Forward:配列番号13)

5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC 20 G CCC GTCCCG CCG CCC CCG CCC GTG TGG ATT CTTTTG TG G ACT GAT T-3'(Reverse:配列 番号14)

エクソンフ

5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCC GTT GTC CAG GGCGTG CT A CAA A-3(Forward:配列番号 15)

5'-AGA TTC ACA CAG CCC TC C AAG-3'(Reverse:配列番号16) エクソン8

5'-CGC CCG CCG CGC CCC GC G CCC GTCCCG CCG CCC CCC GTT AGC GAA TTGGAC GA C AGA TG-3' (Forward:配列番号 17)

5'-TCT GGC ATT GAC CTT AT T GTG G-3'(Reverse:配列番号1

40 8)

エクソン3

5'-CTC CGC CAC TCT CCT GC A CAC A-3'(Forward:配列番号1 9)

5'-GGG CCT CCA GCA GAA GT C AC-3'(Reverse:配列番号20) エクソンフ

5'-TTG TCC AGG GCG TGC TA C AAA-3'(Forward:配列番号21)

50 【0043】PCR增幅 各エクソンのPCR増幅は、抽出したゲノムDNAO. $5\mu s/\mu L$ を用いて、各O. $8\mu M$ のそれぞれのエクソンの合成オリゴヌクレオチドプライマー、各ヌクレオチド三リン酸(dNTP)を $200\mu M$ 及び3%ホルムアミドを含有する $50\mu L$ のPCR反応液〔10mM Tris-HC1緩衝液(pH8.3)、50mM KC1、1.5mM MgC1 $_2$] に、O. 5units のTaq DNA polymerase (Perkin Elmer社)を加えて、PCR反応を行った。PCR反応の条件は、94℃で30秒、54~68℃で30秒、72℃ 10で1分間のサイクルを40回繰り返し、最後は72℃で10分間反応を行い、目的のPCR産物を得た。PCR反応の確認は、 $5\mu L$ のPCR産物を、3%アガロースで電気泳動を行い、 $0.5\mu s/mL$ エチジウムブロマイドで染色を行い、確認した。

【0044】なお、CD38遺伝子の各エクソンの塩基 配列について、エクソン1は、配列番号1の1~233 番まで;エクソン2は、配列番号1の234~363番 目まで;エクソン3は、配列番号1の364~498番 目まで;エクソン4は、配列番号1の499~585番 20 目まで;エクソン5は、配列番号1の586~659番 目まで;エクソン5は、配列番号1の660~752番 目まで;エクソン7は、配列番号1の753~839番 目まで;エクソン7は、配列番号1の840~890番 目まで;エクソン8は、配列番号1の840~890番 目までとして表されている。

【0045】DGGE法による遺伝子変異のスクリーニング

DGGE法は、Myersらの方法に従い行った。すなわち、変性グラジエントポリアクリルアミドの作製は、177×220mmガラス板(宝酒造社)を使用し、変性 30 剤の濃度が、各々のエクソンにおいて、最も適した濃度勾配を選択し、濃度勾配の幅が30%以内になるように設計し、作製した。各々の最適の濃度の作製は、0%デネイチャーラントの9%アクリルアミド(アクリルアミド:ビスアクリルアミド=37.5:1)TAE溶液(40ml Tris、20ml 酢酸ナトリウム、2ml EDTA、pH7.4)と80%デネイチャーラント(5.19M尿素、30%脱イオン化ホルムアミド)含有9%アクリルアミドTAE溶液で、グラジエントメーカーを用いて作製した。40

【0046】DGGE法によるPCR産物の遺伝子変異スクリーニングは、上述のように得られた各エクソンのPCR産物(15μL)を500μLのチューブに分取し、真空乾燥機を用いて乾固し、10μLのローディング液〔20%Ficoll、1mM EDTA及び0.5% bromphenol blue含有10mM Tris-HC1緩衝液(pH7.8)〕を加えて、再溶解した後、ゲルに5μLアプライした。電気泳動は、1×TAE溶液(16L)を含むDGGE電気泳動槽(宝酒造社)で、溶液温度を60℃に保温し、150V・16 50

時間で泳動した。泳動後、 0.5μ 8/ルエチジウムブロマイドで染色した後、紫外線下でDNA断片を検出し、そのパターンを判定した。

【0047】このように、DGGE法による、CD38遺伝子の各エクソン及びイントロン領域における変異遺伝子のスクリーニングの結果、エクソン2に1つ(第1図)、エクソン4に2つ(第3図)、エクソン7に1つ(第4図)、及びエクソン8に1つ(第5図)の野生型とは異なるバンドパターンを示し、異常バンドパターンであることが認められた。DGGE法における遺伝子異常のスクリーニングの結果、得られる異常バンドパターンは、得られた検体のPCR産物に野生型とは異なる塩基配列が含まれていることを示唆しており、その明確な塩基配列は別の方法で決定しなくてはならない。

【0048】ダイレクトシークエンスによる塩基配列の決定

DGGE法で、異常パターンの認められたPCR産物について、オートシークエンサーを用いたダイレクトシークエンス法により塩基配列を解析した。すなわち、異常バンドパターンの検出されたPCR産物を、BigDyeTerminator cycle sequencing Fs Ready Reaction Kit (Perkin Elmer社)を用いて蛍光標識した後、ABI PRISM 377 DNA Sequencer (Applied Biosystems社)を用いて塩基配列を決定した。

【0049】このオートシークエンサーを用いた、ダイレクトシークエンス法による塩基配列解析の結果、エクソン2に異常バンドパターンが検出された個体は、348番目の塩基に、野生型の塩基配列であるシトシン(C)の他にチミン(T)が検出され、この348番目の塩基に、CからTへの置換が生じていることが同定された(第6図)。このCからTへの一塩基置換により、116番目のアミノ酸に対するコドンが、ACCからACTに変化するが、対応するアミノ酸は変わらずスレオニン(Thr)であり、この一塩基置換によるアミノ酸の置換は生じていないことが明らかになった。つまり、この348番目の塩基における、CからTへの置換は、アミノ酸の置換を伴わない、いわゆるサイレント変異であり、異常バンドパターンが検出された個体において

【0050】エクソン3に、異常バンドパターンの検出された個体の一方は、418番目の塩基に、野生型の塩基配列であるCの他にTが検出され、このCからTの一塩基置換により、140番目のアミノ酸に対するコドンがCGGからTGGに変化し、その結果、この140番目のアミノ酸が、アルギニン(Arg)からトリプトファン(Trp)に置換が生じていることが同定された(第7図)。つまり、エクソン3に、異常バンドパター

は、C348T変異のヘテロ接合体であった。

ンが検出された個体は、上記の140番目のアミノ酸が 置換する、いわゆるミスセンス変異のArg140Tr p変異であり、Arg140Trp変異のヘテロ接合体 であった。

【0051】エクソン3に、異常バンドパターンが認められた個体のもう一方は、シーケンスの結果、418番目の塩基としてTのみが認められ、Arg140Trp変異のホモ接合体であった(第8図)。

【0052】エクソン4に、異常バンドパターンの検出された個体の一方は、504番の塩基に、野生型の塩基 10配列であるAの他にCが検出され、このAからCの一塩基置換により、168番目のアミノ酸に対するコドンが、ATAからATCに変化していることが同定された(第9図)。上記の504番目の塩基における、AからCへの置換により、対応する168番目のアミノ酸は、イソロイシン(Ile)のままであった。つまり、504番目の塩基に生じていたAからCへの置換は、アミノ酸の置換を伴わないサイレント変異であり、エクソン4に異常パターンが検出された個体は、A504C変異のヘテロ接合体であった。20

【0053】エクソン4に、異常バンドパターンが認められたもう一方の個体は、504番目の塩基としてCのみが認められる、A504C変異のホモ接合体であった(第10図)。

【0054】エクソン7に、異常バンドパターンの検出された個体は、791番目の塩基に、野生型の塩基配列であるCの他にTが検出され、CからTへの一塩基置換により、264番目のアミノ酸に対するコドンがTCGからTTGに変化し、その結果、アミノ酸がセリン(Ser)からロイシン(Leu)に置換していることが同30定された(第11図)。つまり、エクソン7に、異常バンドパターンが検出された個体は、上記の791番目の塩基におけるCからTの一塩基置換により、264番目のアミノ酸に置換が生ずる、Ser264Leu変異のへテロ接合体であった。

【0055】エクソン8に、異常バンドパターンの検出された個体は、CD38遺伝子のエクソン8の上流に位置するイントロン7において、エクソン8のスプライシングに係わるアクセプター部位から、-28塩基上流に存在する塩基(配列番号22で示されるイントロン7の配列において39番目の塩基)に、野生型であるGの他にAが検出された(第12図)。つまり、このエクソン8において検出された異常バンドのパターンは、上記のアクセプター部位から、-28塩基上流に存在する塩基に、GからAへの塩基に置換が生じているイントロン7-28G/A変異のヘテロ接合体であった。

【0056】上述のごとく、糖尿病患者群において検出 pRI (NewEngland BioLabs社) されたCD38遺伝子の遺伝子変異に関しては、2つの 2.5 units で、65℃で一晩消化処理をした後、3% アガロースで電気泳動を行い、エクソン3Arg140 p変異とエクソン7のSer264Leu変異は、とも 50 Trp変異の検出をした。すなわち、野生型の場合、3

に対応するアミノ酸が変化することにより、CD38タンパク質の機能に異常を生じさせると考えられる。事実、Arg140Trp変異をもつCD38タンパク質は、ADP-ribose(cADPR) がcyclic ADP-ribose(cADPR) hydrolase活性がともに低下していた(Diabet ologia 1998 41:1024-1028)。

14

【0057】一方、Ser264Leu変異については、この264番のアミノ酸を含む、いくつかのアミノ酸からなる領域が、CD38タンパク質が酵素活性を発揮する際に、その基質となるNAD+と結合する上で重要な領域であることが分かっている。すなわち、上記の264番目のアミノ酸を含む領域のいずれかのアミノ酸が、他のアミノ酸に置換したCD38タンパク質は、その酵素活性が低下するか、又は失われるものと考えられる。

【0058】イントロン7-28G/A変異は、mRN Aへのスプライシング時のラリアート構造の形成に関与する、いわゆる「枝分れ部位」のコンセンサス配列内に 存在すると予測された〔遺伝子(下)東京化学同人〕。よって、イントロン7-28G/A変異は、CD38m RNAの生成に影響を及ぼし、これにより、異常タンパク質、あるいは異常mRNAが合成されている可能性がある。

【0059】CD38遺伝子変異の頻度解析上述のごとく、検出同定されたCD38遺伝子における変異、すなわちエクソン2のC348T変異、エクソン3のArg140Trp変異、エクソン4のA504C変異、エクソン7のSer264Leu変異、及びイントロン7-28G/A変異について、糖尿病患者群及び非糖尿病患者群の両群を対象にして、その出現頻度を比較検討した。なお、3種類の変異、エクソン3のArg140Trp変異、エクソン7のSer264Leu変異及びイントロン7-28G/A変異は、いずれも一塩基の置換により、制限酵素の認識部位が変化することから、その判定には、PCR-RFLP法を用いた。また、エクソン2のC348T変異及びエクソン4のA504C変異は、前述したPCR-DGGE法により解析

40 【0060】PCR-RFLP法による遺伝子変異の解析
エクソン3Arg140Trp変異の検出法
抽出したゲノムDNAO.5µLを用いて、配列番号1
9及び20のオリゴヌクレオチドプライマーで、上述の
ごとく、PCR反応を行い、目的の381bpのPCR産物を得た。この10µLのPCR産物を、制限酵素TspRI(NewEngland BioLabs社)
2.5unitsで、65℃で一晩消化処理をした後、3%アガロースで電気泳動を行い、エクソン3Arg140

した。

81 b pのDNA断片は、311 b pと70 b pの2 つの断片に切断されるが、Arg140 Trp変異を有する場合、228 b pと83 b pと70 b pの3 つの断片に切断されることにより判定される(第13図)。

【0061】エクソン7Ser264Leu変異の検出 法

抽出したゲノムDNAO. 5μ L を用いて、配列番号2 1及び17のオリゴヌクレオチドプライマー及び最終濃度が3%になるようにホルムアミドを加えたPCR溶液で、上述のごとく、PCR反応を行い、目的の27 4bpのPCR産物を得た。この10 μ L のPCR産物を、制限酵素TaqI(New England BioLabs社)5 unitsで、65℃で一晩消化処理をした後、3%アガロースで電気泳動を行い、エクソン7 Ser264 Leu変異の検出をした。すなわち、野生型の場合、274 bpのDNA断片は、149 bpと125 bpの2つの断片に切断されるが、Ser264 Leu変異を有する場合、全く切断されないことにより判定される(第14図)。

【0062】イントロン7-28G/A変異の検出法 20 抽出したゲノムDNAO.5 μ Lを用いて、配列番号17及び18のオリゴヌクレオチドプライマー及び最終濃度が3%になるようにホルムアミドを加えたPCR溶液で、上述のごとく、PCR反応を行い、目的の297bpのPCR産物を得た。この 10μ LのPCR産物を、制限酵素Tru9I(Promega社)2unitsで、65℃で一晩消化処理をした後、3%アガロースで電気泳動を行い、イントロン7-28G/A変異の検出をした。すなわち、野生型の場合、297bpのDNA断片は、全く切断されないが、イントロン7-28G/A変 30異を有する場合、220bpと77bpの2つの断片に切断されることにより、判定される(第15図)。

【0063】各遺伝子変異の出現頻度

DGGE法による遺伝子解析を実施した240例を含 め、糖尿病患者群757例について解析した。エクソン 2のC348T変異は、2例(2例/240例)に変異 が検出され、その遺伝子変異頻度は0.8%であった。 エクソン3Arg140Trp変異は、ヘテロ接合体が 27例(27例/757例)に、同変異のホモ接合体が 1例(1例/757例)に検出され、その遺伝子変異頻 40 度は3.7%であった。エクソン4のA504C変異 は、ヘテロ接合体が58例(58例/240例)、同変 異のホモ接合体が4例(4例/240例)に変異が検出 され、その遺伝子変異頻度は25.8%であった。エク ソン7Ser264Leu変異は、ヘテロ接合体が9例 (9例/757例)に検出され、その遺伝子変異頻度は 1.2%であった。イントロン7-28G/A変異は、 ヘテロ接合体が9例(9例/757例)に検出され、そ の遺伝子変異頻度は1.2%であった。

【0064】一方、非糖尿病者205例を解析したとこ 50

ろ、エクソン3Arg140Trp変異は、ヘテロ接合体が3例(3例/205例)に、イントロン7-28G/A変異は、ヘテロ接合体が2例(2例/205例)に 検出され、エクソン7Ser264Leu変異を有するものは、205例の非糖尿病群には認められなかった。【0065】また、C348T変異を有するヘテロ接合体2例のうち、1例は、A504C変異のヘテロ接合体であり、他の1例は、A504C変異が認められない野生型の塩基配列であった。そして、58例のA504C変異ヘテロ接合体のうち、57例は、他の変異を共有していなかった。すなわち、この結果から、C348T変異とA504C変異は、それぞれ独立した対立遺伝子上に存在すると考えられる。

16

【0066】上記のごとく、インスリン産生細胞におい て、インスリンの分泌に密接に関与するタンパク質であ るCD38タンパク質をコードする遺伝子の変異を解析 し、さらに、その解析の結果、同定された遺伝子変異に ついて、糖尿病群と非糖尿病群における遺伝子変異の頻 度を解析した。その結果、少なくともCD38タンパク 20 質の発現量及びその機能を欠失すると考えられる変異に おいて、糖尿病群において、エクソン3Arg140T rp変異、エクソン7Ser264Leu変異及びイン トロン7-28G/A変異を有する遺伝子変異の頻度 は、6.1%(46例/757例)であり、これは、非 糖尿病群における上記遺伝子変異の頻度が2.4%(5 例/205例)であるのに比べると、明らかに高頻度で あることが証明された。この結果は、単一の遺伝子変異 による糖尿病の原因遺伝子異常であるミトコンドリア遺 伝子異常全体の頻度が、糖尿病群において約2%である という結果を鑑みると、CD38タンパク質をコードす る遺伝子の異常の頻度が、糖尿病群において6. 1%で あるということは、CD38遺伝子の異常は、糖尿病患 者において極めて高頻度に出現しており、これまでに報 告されている他の遺伝子の異常と比較しても際立って高 頻度である。遺伝子の変異は、国や地域によって集積や 偏りがあることは、よく知られており、今後、対象を拡 大して解析を進めることにより、上記の3種の遺伝子変 異の出現頻度が更に増加すること、あるいは、上記の3 種の遺伝子変異以外のCD38遺伝子の遺伝子変異が見 出されることが考えられ、CD38遺伝子全体の異常に よる糖尿病患者の特定数は、さらに増加する可能性があ る。従って、上記の3種の遺伝子変異、あるいはさらに 追加されるであろう新たな遺伝子変異は、それぞれ個別 に検出されるべきものではなく、CD38遺伝子全体と してとらえることにより、糖尿病発症危険因子の検出マ ーカーとしての有用性が向上するものである。

[0067]

【発明の効果】本発明により、糖尿病発症危険因子の、 遺伝子を用いた検出手段が提供される。

0 [0068]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> BML, INC.
<120> Method of Detecting Deabetogenic Risk Factor
<130> PBM37
<140>
<141>
<160> 23
<170> PatentIn Ver. 2.0
<210> 1
<211> 1305
<212> DNA
<213> Hominidae
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(900)
<400> 1

-103 aaa cagaaggga ggtgcagttt cagaacccag ccagcctctc -61

tettgetgee tageeteetg eeggeeteat ettegeeeag eeaaceeege etggageeet -1 atg gee aac tge gag tte age eeg gtg tee ggg gae aaa eee tge tge Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys 10 egg etc tet agg aga gee caa etc tgt ett gge gte agt ate etg gte 96 Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val 25 ctg atc ctc gtc gtg gtg ctc gcg gtg gtc gtc ccg agg tgg cgc cag 144 Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Pro Arg Trp Arg Gln 40 cag tgg agc ggt ccg ggc acc acc aag cgc ttt ccc gag acc gtc ctg 192 Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu 50 gog oga tgo gto aag tac act gaa att cat cot gag atg aga cat gta 240 Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val 70 75 gac tgc caa agt gta tgg gat gct ttc aag ggt gca ttt att tca aaa 288 Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys 85 cat cct tgc aac att act gaa gaa gac tat cag cca cta atg aag ttg His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu 100 105 gga act cag acc gta cct tgc aac aag att ctt ctt tgg agc aga ata Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile 120 aaa gat etg gee cat eag tte aca eag gte eag egg gae atg tte ace 432 Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr 135 140 ctg gag gac acg ctg cta ggc tac ctt gct gat gac ctc aca tgg tgt

```
(11)
      19
  Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
  145
                     150
                                         155
  ggt gaa tto aac act too aaa ata aac tat caa tot tgo coa gao tgg
                                                                    528
 Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
                  165
                                      170
 aga aag gac tgc agc aac cct gtt tca gta ttc tgg aaa acg gtt
                                                                    576
 Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
             180
                                  185
 tcc cgc agg ttt gca gaa gct gcc tgt gat gtg gtc cat gtg atg ctc
                                                                    624
 Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
                             200
 aat gga too ogo agt aaa ato ttt gao aaa aac ago act ttt ggg agt
                                                                    672
 Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
                         215
 sts saa stc cat aat tts caa cca sas aas stt cas aca cta sas scc
                                                                    720
 Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala
                     230
 tgg gtg ata cat ggt gga aga gaa gat tcc aga gac tta tgc cag gat
                                                                   768
 Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
                 245
                                     250
 ccc acc ata aaa gag ctg gaa teg att ata agc aaa agg aat att caa
                                                                   816
 Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asm Ile Gln
             260
                                 265
 ttt tee tge aag aat ate tae aga eet gae aag ttt ett eag tgt gtg
                                                                   864
Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
                             280
aaa aat oot gag gat toa tot tgo aca tot gag ato tgagocagto
                                                                   910
Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
                         295
gctgtgsttg ttttagctcc ttgactcctt gtggtttatg tcatcataca tgactcagca 970
tacctgctgg tgcagagctg aagattttgg agggtcctcc acaataaggt caatgccaga 1030
gacggaagce tttttcccca aagtettaaa ataacttata tcatcagcat acctttattg 1090
tgatetatea atagteaaga aaaattattg tataagatta gaatgaaaat tgtatgttaa 1150
gttacttcac tttaattete atgtgateet tttatgttat ttatatattg gtaacateet 1210
ttetattgaa aaateaceae accaaacete tettattaga acaggeaagt gaagaaaagt 1270
gaatgeteaa gttttteaga aageattaca tttee
                                                                   1305
<210> 2
<211> 300
<212> PRT
<213> Hominidae
<400> 2
Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys
                  5
Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val
                                 25
```

Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Val Pro Arg Trp Arg Gln 40 Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu

```
21
                          55
 Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val
                      70
                                          75
 Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys
                                    90
 His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu
                                 105
Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile
                             120
Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr
                         135
Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
145
                     150
                                         155
Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
                165
                                    170
Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
            180
                                 185
Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
                             200
Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
    210
                        215
Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala
                    230
Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
                245
                                    250
Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asn Ile Gln
                                265
Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
        275
                            280
Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
    290
                        295
<210> 3
<211> 61
<212> DNA
<213> Hominidae
<400> 3
egecegeege geecegege egteeegeeg eccegeeg atettegeec agecaacece 60
                                                                  61
<210> 4
<211> 21
<212> DNA
<213> Hominidae
<400> 4
accggtgcgc cttagtcgcc a
                                                                  21
<210> 5
<211> 21
<212> DNA
<213> Hominidae
<400> 5
```

(15)

特開2000-316578

27

<212> DNA

<213> Hominidae

<400> 21

ttgtccaggg cgtgctacaa a

<210> 22

<211> 66

<212> DNA

<213> Hominidae

<400> 22

ttagcgaatt ggacgacaga tgtatcctac ggtctcttga tttccttttt tgctttcttg 60

【図面の簡単な説明】

【図1】CD38遺伝子のエクソン2におけるDGGE 法による、遺伝子変異解析の異常バンドパターンを示し た図である。

【図2】CD38遺伝子のエクソン3におけるDGGE 法による、遺伝子変異解析の異常バンドパターンを示し た図である。

【図3】CD38遺伝子のエクソン4におけるDGGE 法による、遺伝子変異解析の異常バンドパターンを示し 20 た図である。

【図4】CD38遺伝子のエクソン7におけるDGGE 法による、遺伝子変異解析の異常バンドパターンを示し た図である。

【図5】CD38遺伝子のエクソン8におけるDGGE 法による、遺伝子変異解析の異常バンドパターンを示し た図である。

【図6】CD38遺伝子のエクソン2におけるDGGE 法による、異常バンドパターン例におけるダイレクトシ ークエンス法による塩基配列の同定について、示した図 30 面である。

【図7】CD38遺伝子のエクソン3におけるDGGE 法による、異常バンドパターン例におけるダイレクトシ ークエンス法による塩基配列の同定について、示した図 面の一方である。

【図8】CD38遺伝子のエクソン3におけるDGGE 法による、異常バンドパターン例におけるダイレクトシ ークエンス法による塩基配列の同定について、示した図* *面の他方である。

【図9】CD38遺伝子のエクソン4におけるDGGE 法による、異常バンドパターン例におけるダイレクトシ ークエンス法による塩基配列の同定について、示した図 面の一方である。

28

21

【図10】CD38遺伝子のエクソン4におけるDGG E法による、異常バンドパターン例におけるダイレクト シークエンス法による塩基配列の同定について、示した 図面の他方である。

【図11】CD38遺伝子のエクソン7におけるDGG E法による、異常バンドパターン例におけるダイレクト シークエンス法による塩基配列の同定について、示した 図面である。

【図12】CD38遺伝子のエクソン8におけるDGG E法による、異常バンドパターン例におけるダイレクト シークエンス法による塩基配列の同定について、示した 図面である。

【図13】CD38遺伝子のエクソン3Arg140Trp変異を、PCR-RFLP法で判定した結果を示した図面である。

【図14】CD38遺伝子のエクソン7Ser264Leu変異を、PCR-RFLP法で判定した結果を示した図面である。

【図15】CD38遺伝子のイントロン7-28G/A 変異を、PCR-RFLP法で判定した結果を示した図 面である。

11/25/2002, EAST Version: 1.03.0007

(16)

特開2000-316578

【図1】

【図2】

第 1 図

第 2 図

1 2

1 2 3



1:野生型

2:変異ヘテロ接合体

1:野生型

2:変異ヘテロ接合体

3: 変異水モ接合体

【図3】

【図4】

有 3 医二

第 4 図

1 2 3 4



1,3:野生型

2:変異ヘテロ接合体

4:変異水モ接合体

TO DESCRIPTION OF THE PARTY OF

1

2

1:野生型

2:変異ヘテロ接合体

【図5】

第 5 図

1 2

: 野生型

2:変異ヘテロ接合体

【図7】

第 7 図

Arg ValGln / AspMet Trp

415 C 420 425
GTC CAG /GG GAC ATG
T



【図6】

第 6 図

Thr Gln Thr Val Pro

340 C 350 ACT CAG AC / GTA CCT T



【図8】

第 8 図

ValGln TrpAspMet

GTC CAG TGG GAC ATG



【図10】

第 10 1

Cys I le Asn Tyr ttag AA ATC AAC TAT

MMMMM

(18)

特開2000-316578

【図9】

【図11】

第 9 図

第 11 図

Cys Ile Asn Tyr

Ser___

A ttag AA AT/ AAC TAT

LeuGlu / IleIle Leu

> 791 790**C**

CTG GAA T/G ATT ATA



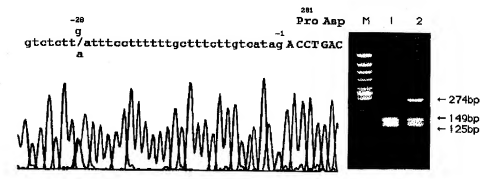
MWW I

【図12】

【図14】

第 12 図

第 14 図



M:分子量マーカー

1:野生型

2:変異ヘテロ接合体

【図13】

第 13 図

M:分子量マーカー

1:野生型

2:変異ヘテロ接合体

3: 変異水モ接合体

(19)

特開2000-316578

【図15】

第 15 図

M 1 2

← 297bp
← 220bp
← 77bp

M:分子量マーカー 1:野生型 2:変異ヘテロ接合体

フロントページの続き

(72)発明者 江頭 徹

埼玉県川越市的場1361番地1 株式会社ビ

ー・エム・エル総合研究所内

(72)発明者 長野 誠

埼玉県川越市的場1361番地1 株式会社ビ

ー・エム・エル総合研究所内

(72)発明者 提箸 幸子

埼玉県川越市的場1361番地1 株式会社ビ

ー・エム・エル総合研究所内

(72)発明者 松井 加奈

埼玉県川越市的場1361番地1 株式会社ビ

ー・エム・エル総合研究所内

(72) 発明者 服部 浩明

埼玉県川越市的場1361番地1 株式会社ビ

ー・エム・エル総合研究所内

(72)発明者 金塚 東

千葉県千葉市若葉区千城台北4-6-6

(72)発明者 高澤 伸

宫城県仙台市泉区実沢字男生山4-5

(72) 発明者 岡本 宏

宮城県仙台市青葉区角五郎2-15-3-

205

Fターム(参考) 4BO24 AA11 BA80 CA02 HA11

4B063 QA08 QA13 QA17 QA19 QQ02

QQ42 QR08 QR62 QS25 QX02